Page 1 of 1

esp@cenet document view

## Process for separating mixtures of crude, water-containing amines originating from the amine synthesis

Patent numbers

EP1312599

Publication date:

2003-05-21

Inventor:

WOELFERT ANDREAS DR (DE); RUETTER HEINZ DR (DE); RITTINGER STEFAN DR (MY); WEHINGER

MARK (DE); ALEMANY AURELIE (DE); SCHMIDT

WILLI (DE)

Applicant

BASF AG (DE)

Classification:

- international:

C07C209/86; C07D207/04; C07D211/04; C07D295/03; C07C211/04; C07C211/08; C07C209/00; C07D207/00;

C07D211/00; C07D295/00; C07C211/00; (IPC1-7): C07C209/86; C07C211/08; C07D207/04; C07D211/12;

C07D265/30

- european:

C07C209/86; C07D207/04; C07D211/04;

C07D295/02B3B

Application number: EP20020024433 20021029 Priority number(s): DE20011053411 20011030 Also published as:

US6986833 (B2) US2003089591 (A1) JP2003210902 (A) DE10153411 (A1)

EP1312599 (B1)

Cited documents:

EP0034400

EP0881211

DE2723474 DE2902302

Report a data error here

### Abstract of EP1312599

Separation of mixture of amine(s), water, low-boiling fraction and optionally high-boiling fraction includes optional distillative separation of low and high-boiling fractions, extraction of mixture with aqueous sodium hydroxide solution; and distillation of resultant aqueous-organic phase to recover anhydrous amine(s) from sump or side in separation part of column and amine/water azeotrope. <??>Separation of a mixture containing amine(s) (l), water, low-boiling fraction (II) and optionally high-boiling fraction (III) comprises: <??>(i) optional distillative separation of a first low-boiling fraction; <??>(ii) optional distillative separation of a first high-boiling fraction; <??>(iii) extraction of the mixture with aqueous sodium hydroxide (NaOH) solution, giving a first aqueous phase containing NaOH solution and a second aqueous-organic phase (IV) containing amines, other low-boiling fractions and optionally other high-boiling fractions; and <??>(iv) distillation of the aqueous-organic phase to recover anhydrous amines as sump discharge or side discharge in the separation part of the column, an amine/water azeotrope, which is recycled to (iii), as side discharge in the concentration part and further low-boiling fraction as top discharge.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

European Patent Office
Office european des brevets



(11) EP 1 312 599 A1

(51) Int CI.7: C07C 209/86, C07C 211/08,

(12)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 21.05.2003 Patentbiatt 2003/21

C07D 211/12, C07D 207/04, C07D 265/30

(21) Anmeldenummer: 02024433.1

(22) Anmeldetag: 29.10.2002

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR
IE IT LI LU MC NL PT SE SK TR
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorităt: 30.10.2001 DE 10153411

(71) Anmelder: BASF Aktiengesellschaft 67063 Ludwigshafen (DE)

(72) Erfinder:

Wölfert, Andreas, Dr. 74906 Bad Rappenau (DE)

 Rütter, Heinz, Dr. 67126 Hochdorf-Assenheim (DE)  Rittinger, Stefan, Dr. 25050 Kuantan, Pahang (MY)

Wehinger, Mark
 68229 Mannheim (DE)

 Alemany, Aurelle 68159 Mannheim (DE)

 Schmidt, Willi 67069 Ludwigshafen (DE)

(74) Vertreter: Isenbruck, Günter, Dr. et al Isenbruck, Bösl, Hörschler, Wichmann, Huhn, Patentanwälte Theodor-Heuss-Anlage 12 68165 Mannheim (DE)

# (54) Verfahren zur Auftrennung von wasserhaltigen Rohamingemischen aus der Aminsynthese

(57) Verfahren zur Außtrennung eines aminhaltigen Gemischs, das ein oder mehrere Amine, Wasser, Leichtsieder und gegebenenfalls Schwersleder enthält, mit den Schritten (I) bis (v):

(i) gegebenenfalls destillative Abtrennung einer (ersten) Leichtsiedenfraktion von dem aminhaltigen Gemisch,

(ii) gegebenentalis destillative Abtrennung einer (ersten) Schwerslederfraktion von dem aminhaltigen Gemisch.

(iii) Extraktion des aminhaltigen Gemischs mit Natronlauge unter Gewinnung einer wässrigen, Natronlauge enthaltenden ersten Phase und einer wässrig-organischen, Amin, (weitere) Leichtsieder und gegebenenfalls (weitere) Schwereieder enthaltenden zweiten Phase,

(iv) Destillation der wässrig-organischen zweiten Phase unter Gewinnung von im wesentlichen wasserfreiem Amin als Sumpfabzug oder Seltenabzug im Abtriebsteil der Destillationskolonne, einem Amin/Wasser-Azeotrop als Seltenabzug im Verstärkungsteil der Kolonne und einer (weiteren) Leichtslederfraktion als Kopfabzug, und Rückführung des Amin/Wasser-Azeotrops in den Extraktionsschrift (iil),

(v) gegebenenfalls weltere Aufreinigung oder Auftrennung des im wesentlichen wasserfreien Amins.

EP 1 312 599 A1

Panied by Jouve, 75001 PARIS (FR)



### Beschreibung

10

40

45

50

[0001] Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Auftrennung eines Gemischs, das ein oder mehrere Amine, Wasser,

Leichtsieder und gegebenenfalls Schwersieder enthält. [0002] Bei der Umsetzung von Ammoniak, primären oder sekundären Amlnen mit Alkoholen oder mit Aldehyden in Gegenwart von Wasserstoff entsteht als Reaktionsprodukt unter anderem Wasser, welches häufig mit dem gebildeten Produkt-Amin ein azeotrop siedendes Amin/Wasser-Gemisch bildet. Daneben flegen in dem Produktgemisch Leichtsieder mit niedrigerem Siedepunkt als dem des Amin/Wasser-Azeotrops, beispielswelse unumgesetzter Ammoniak oder Edukt-Amin, und Schwersieder mit höherem Siedepunkt als dem des Produkt-Amins, beispielsweise höhermo-

[0003] GB 1,102,370 beschreibt ein Verfahren der Extraktivdestillation eines Ethylendiamin/Wasser-Gemischs, bei dem in einer ersten Destillationskolonne das Ethylen/Wasser-Rongemisch verdampft und der aufstelgende Dampf mit Im Gegenstrom fließender wässriger Natronlauge in Kontakt gebracht wird. Am Kopf der ersten Kolonne wird ein wasserarmes Ethylendiamin/Wasser-Gemisch mit einer Aminkonzentration oberhalb des azeotropen Punktes erhalten, das in einer zweiten Kolonne durch einfache Rektifikation weiter aufdestillert wird. Am Kopf der zweiten Kolonne wird reines Ethylendiamin erhalten, am Sumpf der zweiten Kolonne ein Ethylendiamin/Wasser-Gemisch, das mit dem Rohgemisch vereinigt und in die Extraktivdestillation zurückgeführt wird.

[0004] DE-A 29 02 302 beschreibt ein Verfahren zur Trennung von Ethylamin-Gemischen, bei dem ein Diethylamin, Triethylamin, Ethanol, Wasser und gegebenenfalls Monoethylamin enthaltendes Gemisch mit Wasser und einem mit Wasser nicht mischbaren Lösungsmittel extrahiert wird, wobel eine wässrige und eine mit Wasser nicht mischbare Phase erhalten werden. Die beiden Phasen werden getrennt und destillativ welter aufgearbeitet. Als mit Wasser nicht mischbare Lösungsmittel werden n-Butan, n-Hexan und Cumol eingesetzt.

[0005] DE-A 27 23 474 beschreibt ein Verfahren zur Auftrennung eines Wasser, Mono-, Di- und Triethylamin enthaltenden Gemischs, bei dem durch Destillation ein im wesentlichen wasserfreies Gemisch aus Mono- und Diethylamin und Triethylamin abgetrennt und durch Destillation Monoethylamin von dem wasserfreien Gemisch aus Mono- und

[0006] EP-A 0 BB1 211 beschreibt ein Verfahren zur Herstellung von wasserfreiem 2-Amino-1-methoxypropan, bei dem in einem Extraktionsschritt ein 2-Amino-1-methoxypropan enthaltendes wässriges Reaktionsgemisch mit Natronlauge unter Ausbildung einer Natronlauge enthaltenden wässrigen Phase und einer 1-Amino-1-methoxypropan enthaltenden Phase versetzt wird, die wässinge Phase abgetrennt und in einem Destillationsschritt die 2-Amino-1-methoxypropan enthaltende Phase destilliert wird, wobei zuerst ein Azeotrop aus Wasser und 2-Amino-1-methoxypropan gewonnen wird, das in den Extraktionsschritt zurückgeführt wird, und dann wasserfreies 2-Amino-1-methoxypropan

[0007] Aufgabe der Erfindung ist, ein verbessertes Verfahren zur Auftrennung von wasserhaltigen Rohamingemischen aus der Aminsynthese bereitzustellen, das für eine Vielzahl unterschiedlicher Rohamingemische geeignet ist. [0008] Gelöst wird die Aufgabe durch ein Verfahren zur Auftrennung eines aminhaltigen Gemischs, das ein oder mehrere Amine, Wasser, Leichtsleder und gegebenenfalls Schwersleder enthält, mit den Schritten (i) bis (v):

- (i) gegebenenfalls destillative Abtrennung einer (ersten) Leichtslederfraktion von dem aminhaltigen Gemisch,
- (ii) gegebanenfalls destillative Abtrennung einer (ersten) Schwersiederfraktion von dem aminhaltigen Gemisch,
- (iii) Extraktion des aminhaltigen Gemischs mit Natronlauge unter Gewinnung einer wässrigen, Natronlauge enthaltenden ersten Phase und einer wässrig-organischen, Amln, (weitere) Leichtsleder und gegebenenfalls (weitere) Schwersieder enthaltenden zweiten Phase,
- (iv) Destillation der wässrig-organischen zwelten Phase unter Gewinnung von im wesentlichen wasserfreiem Amin als Sumpfabzug oder Seitenabzug im Abtriebsteil der Destillationskolonne, einem Amin/Wasser-Azeotrop als Seitenabzug im Verstärkungstell der Kolonne und einer (welteren) Leichtslederfraktion als Kopfabzug, und Rückführung des Amin/Wasser-Azeotrops in den Extraktionsschritt (iil),
- (v) gegebenenfalls weitere Aufreinigung oder Auftrennung des im wesentlichen wasserfreien Amins.

Das Verfahren wird kontinuierlich durchgeführt. Durch die Entnahme einer Leichtsiederfraktion als Kopfabzug der Destillationskolonne in Schritt (Iv) wird eine Anreicherung von Leichtsiedern durch die Rückführung von Amin/ Wasser-Azeotrop in den Extraktionsschritt (iii) bei kontinulerlicher Betriebsweise vermieden. Unter "Amin" wird auch

ein Gemisch aus mehreren Aminen verstanden. [0010] Optional kann vor dem Extraktionsschrift (iii) eine Schwersiederabtrennung (ii) durchgeführt werden, bevor. 5

20

30

50

## EP 1 312 599 A1

zugt wird sie durchgeführt. Überraschender Weise wird dadurch die unerwünschte Bildung von Feststoffen im Extraktionsschritt (ill) vermieden.

[0011] Der Schwersiederabtrennung (ii) kann eine erste Leichtsiederabtrennung (i) vorgeschaltet sein. Bevorzugt wird diese durchgeführt, insbesondere wenn bei der Aminsynthese mit einem Überschuss an Eduki-Amin gearbeitet

[0012] Im wesentlichen wasserfreies Amin kann im Destillationsschritt (iii) als Sumpfabzug oder aber als Seitenabzug Im Abtriebsteil der Destillationskolonne erhalten werden. Besonders bevorzugt ist eine Verfahrensvariante, bei der Im wesentlichen wasserfreies Amin als Seitenabzug im Abtriebstell der Kolonne gewonnen und weitere Schwersieder enthaltendes Amin als Sumpfabzug gewonnen werden, wobel dieser Sumpfabzug in die Schwersiederabtrennung (ii)

[0013] Das Im Destillationsschritt (iv) anfallende, im wesentlichen wasserfreie Amin kann in einem nachgeschalleten Destillationsschritt (v) welter aufgereinigt werden oder aufgetrennt werden. Ein solcher Destillationsschritt ist zur Gewinnung der reinen Amine erforderlich, wenn das Ausgangsgemisch zwei oder mehr Amine enthält, die mit Wasser Azeotrope mit stark ähnlichem Siedepunkt bilden. Belspiele hierfür sind Azeotrope, deren Siedepunkte sich um nicht mehr als 10 °C unterscheiden.

Nachstehend werden zwei Ausführungsformen der Erfindung näher erfäutert.

Unter Bezugnahme auf Figur 1 wird der aufzutrennende Reaktionsaustrag der Aminherstellung als Zustrom [0014] 1 einer Leichtslederabtrennungkolonne a zugeführt. Leichtsleder sind beispielsweise unumgesetztes Edukt-Amin. Die Leichtsiederabtrennungskolonne wird im allgemeinen bei einem Druck von 1 bis 40 bar absolut, bevorzugt von 10 bis 30 bar absolut, und einer Temperatur von im aligemeinen 20 - 300°C, bevorzugt von 30 bis 250 °C betrieben. Die Zahl der theoretischen Stufen beträgt im allgemeinen 3 bis 80, bevorzugt 10 bis 30.

[0016] Am Kopf der Leichtslederkolonne fällt ein Großteil der Lelchtsleder als Kopfabzugsstrom 2 an, der in die Aminsynthese zurückgeführt werden kann. Der Sumpfabzugsstrom 3 wird der Schwersiederabtrennungkolonne b mit im allgemeinen 3 bis 80, bevorzugt 10 bis 30 theoretischen Stufen zugeführt und bei einem Druck von im allgemeinen 0.15 bis 40 bar absolut, bevorzugt 1 bis 5 bar absolut, und einer Temperatur von im allgemeinen -20 bis 300 °C, bevorzugt 30 bis 250 °C destilliert. Als Sumpfebzugsstrom 4 fallen Schwersieder an, die aus dem Verfahren ausgeschleust werden. Schwersieder sind beispielsweise Nebenprodukte mit höherem Molekulargewicht als die gewünschten Produkt-Amine. Als Kopfabzugsstrom 5 fällt ein Amin/Wasser-Azeotrop an, das noch Spuren von Leichtsiedem und Schwersiedern enthält. Durch die Schwersiederabtrennung kommt es nicht zu einer Mulmbildung im nachgeschal-

[0017] Der Kopfabzugsstrom 5 wird mit dem Seitenabzugstrom 9 der Azeotropabtrennungskolonne d vereinigt und teten Extraktor c. dem Extraktor c zugeführt. Der Extraktor c kann ein- oder mehrstufig ausgebildet seln. Ein einstufiger Extraktor c ist beisplelsweise ein einzelner Mixer-Settler-Extraktor. Mehrstufige Extraktoren c sind beispielsweise Extraktionskolonnen oder Extraktorkaskaden. Als Extraktionskolonnen eignen sich beispielsweise Füllkörper-, Siebboden-, Kaskaden-, Pulsations-, Rotations- und Zentrifugelkolonnen. Eine Extraktorkaskade sind beispielsweise mehrere hintereinander geschaltete Mixer-Settler-Extraktoren, die auch platzsparend als Turmextraktor oder Kastenextraktor ausgeführt sein können. Vorzugsweise ist der Extraktor c mehrstufig, besonders bevorzugt eine Gegenstrom-Extraktionskolonne mit Im aligemeinen 1 bis 25, bevorzugt 4 bis 10 theoretischen Trennstufen. Diese wird im allgemeinen bei einem Druck betrieben, bei dem alle Komponenten des Extraktionsgemischs oberhalb ihres Siedepunktes vorllegen. Die Temperatur wird so gewählt, dass keine der Komponenten des Extraktionsgernischs oberhalb ihres Siedepunktes vorliegt, und sich ferner eine Viskosität der beiden Phasen einstellt, bei der eine Dispergierung der beiden Phasen problemios möglich ist. Die Temperatur beträgt im allgemeinen 5 bls 200 °C, bevorzugt 20 bis 70 °C, beispielsweise 40 bis 50 °C. Natronlauge wird als Zustrom 6 zugegeben. Im allgemeinen beträgt die Konzentration der Natronlauge 1 bis 75 Gew.-%, bevorzugt 25 bis 50 Gew.-%. Nach Phasentrennung wird die wässrige, Natronlauge enthaltende Phase als Abstrom

7 aus dem Verfahren ausgeschleust. [0018] Die wässrig-organische, Amin enthaltende Phase wird als Strom 8 der Azeotropabtrennungkolonne d zugeführt. Die Azeotropabtrennungskolonne weist im allgemeinen 3 bis 80, vorzugsweise 10 bis 30 theoretische Stufen auf und wird im allgemeinen bei einem Druck von 1 bis 40 bar, bevorzugt 2 bis 8 bar und einer Temperatur von -20 bls 300 °C, bevorzugt 50 bis 120 °C betrieben. Im Verstärkungstell dieser Kolonne wird als Seltenabzugsstrom 9 ein Amin/ Wasser-Azeotrop erhalten und mit dem Kopfabzugsstrom 5 der Schwersiederabtrennung vereinigt. Als Kopfabzugsstrom 10 werden weitere Leichtsieder erhalten. Als Sumpfebzugsstrom 11 wird wasserfreies Amin erhalten, das noch Spuran von Schwersledern enthalten kann. Der Sumpfabzugsstrom 11 kann in der Reindestillationskolonne e weiter aufdestillert werden, wobel reines Amin als Kopfabzugsstrom 12 und weitere Schwersieder als Sumpfabzugsstrom

[0019] Unter Bezugnahme auf Figur 2 wird eine Variante des oben beschriebenen Verfahrens erläutert. Dabei wird der Azeotropabtrenungskolonne wasserfreies Amin nicht als Sumpfabzugsstrom, sondern als Seitenabzugsstrom 12 entnommen. Als Sumpfabzugsstrom 11 wird ein Amin mit erhöhtem Gehalt an Schwersiedern entnommen, mit dem Sumpfabzugsstrom 3 der Leichslederabtrennung vereinigt und in die Schwersiederabtrennung zurückgeführt. Vor15

30

#### EP 1 312 599 A1

zugsweise beträgt der Sumpfabzugsstrom 11 0,1 bis 20 Gew.-% der Summe der Ströme 11 und 12. [0020] Der Seitenabzugsstrom 11 kann in einer nachgeschalteten Reindestillationskolonne welter aufgetrennt werden. Dies ist zur Gewinnung reiner Amine erforderlich, wenn im Ausgangsgemisch zwei oder mehr Amine vorliegen, die mit Wasser Azeotrope mit stark ähnlichen Siedepunkten bilden. Beisplele für solche Gemische sind N-Methylmorpholin/N-Ethylmorpholin/N-Bethylmorpholin/N-Methylpyrollidin/N-Methylpyrollidin/Wasser und Piperidin/N-Methylpiperidin/Wasser. [0021] Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren aufzutrennenden Ausgangsgemische können in ihrer Zusammensetzung stark varlieren und enthalten im allgemeinen pro mol Produkt-Amin 0 bis 9 mol, bevorzugt 0 bis 3 mol Leichtsieder, 1 bis 10 mol, bevorzugt 1 bis 4 mol Wasser und, bezogen auf die Summe aller Komponenten des Aus-

gangsgemischs, 2 bis 20 Gew.-% Schwersieder.

o [0022] Beispiele für nach dem erfindungsgemäßen Verfahren aufzutrennende Ausgangsgemische sind:

die bei der Herstellung von Dimethylpropylamin aus Dimethylamin und Propionaldehyd in Gegenwart von Wasserstoff oder aus Dimethylamin und Propanol erhaltenen Produktgemische. Diese k\u00f6nnen als Leichtsieder unumgesetztes Dimethylamin sowie aus diesem durch Disproportionierung gebildetes Monomethylamin und Trimethylamin enthalten. Wird bei der Herstellung von Propionaldehyd ausgegangen, k\u00e4nn das Ausgangsgemisch die durch Reaktion von 2 Molek\u00fclen Propionaldehyd und nachfolgende Aminierung und/oder Hydrierung gebildeten Verbindungen 2-Methylpent-2-enaldehyd, 2-Methylvaleraldehyd, Dimethyl(2-methylpent-2-enyl)amin und Dimethyl (2-methylpentyl)amin als Schwersieder enthalten.

- das bei der Herstellung von Piperidin aus 1,5-Pentandiol und Ammoniak erhaltene Produktgemisch. Dieses kann als Leichtsieder unumgesetzten Ammoniak enthalten. Als Schwersieder k\u00f6nnen 2-Methylpentandiol, Dipiperidin nylpentan und 2-Methylpiperidin enthalten sein.
- das bei der Herstellung von N-Methylpiperidin aus 1,5-Pentandiol und Methylamin anfallende Produktgemisch.
   Als Leichtsleder k\u00f6nnen alle oben genannten Methylamine enthalten sein. Schwersieder sind beispielsweise die Reaktionsprodukte von 1,5-Pentandiol mit einem oder zwei Molek\u00fclen Dimethylamin.
  - das bei der Herstellung von Morpholin aus Diethylenglykol und Ammoniak anfallende Produktgemisch. Leichtsleder ist Ammoniak, Schwersieder ist beispielsweise Dimorpholinodiglykol.
  - das bei der Herstellung von N-Methylmorpholin aus Diethylenglykol und Methylamin anfallende Produktgemisch.
     Als Leichtsieder können alle oben genannten Methylamine enthalten sein. Schwersieder sind beispielsweise die Reaktionsprodukte von Diethylenglykol mit einem oder zwei Molekülen Dimethylamin.
- das bei der Herstellung von Pyrollidin aus 1,4-Butandiol und Ammoniak erhaltene Produktgemisch. Leichsieder ist Ammoniak, Schwersleder beispielsweise die durch weitere Umsetzung von gebildetem Pyrrolidin mit unumgesetztem 1,4-Butandiol gebildeten Produkte.
- das bei der Herstellung von N-Methylpyrollidin aus 1,4-Butandiol und Methylamin erhaltene Produktgemisch. Als
   Leichtsieder k\u00f6nnen alle oben genannten Methylamine enthalten sein. Schwersieder sind beispielsweise die Reaktionsprodukte von 1,4-Butandiol mit einem oder zwei Molek\u00fclen Dimethylamin.

[0023] Die Erfindung wird durch das nachstehende Beispiel näher erfäutert.

#### 45 Belspiel

[0024] Das bei der Synthese von Piperidin aus Ammoniak und Pentandiol erhaltene Produktgemisch wird nach dem Verfahren gemäß Figur 1 aufbereitet. Der Massenstrom und die Zusammensetzung des Ausgangsgemischs (Strom 1) sowie der anderen bei der Aufarbeitung auftretenden Ströme sind in der nachfolgenden Tabelle angegeben. Das Gemisch wird bei 21 bar in einer Leichtsiederabtrennungskolonne mit 22 theoretischen Böden destilliert. Am Kopf der Kolonne wird Ammoniak abgezogen (Strom 2). Die Sumpftemperatur beträgt 204 °C. Die Kopftemperatur beträgt 46 °C. Der Sumpfaustrag der Leichtsiederkolonne (Strom 3) wird anschließend in einer Schwersiederabtrennungskolonne mit 25 theoretischen Böden bei 1 bar aufdestilliert. Am Sumpf wird ein Strom, der hauptsächlich Dipiperidinylpentan, 2-Methylpiperidin und 2-Methylpipentandiol enthält, abgezogen (Strom 4). Der Kopfabzug (Strom 5) enthält Wasser, Piperidin und 2-Methylpiperidin. Die Sumpftemperatur beträgt 176 °C. Die Kopftemperatur beträgt 95 °C. Der Kopfabzugsstrom der Schwersiederabtrennungskolonne wird mit dem Seitenabzugsstrom (Strom 9) der Azeotropdestillationskolonne vereinigt und der bei Normaldruck arbeitenden Extraktionskolonne mit 10 theoretischen Trennstufen zugeführt. Die Extraktion wird bei Normaldruck mit 50 gew.-%-iger Natronlauge durchgeführt, die am Kopf der Extraktionskolonne werdenstund der Extraktionskolo

NO. 6068

onskolonne zugegeben wird. Die Sumpftemperatur beträgt 55 °C. Die Kopftemperatur beträgt 39 °C. Als organische Phase wird am Kopf der Extraktionskolonne ein wasserarmes Gemisch mit einem Restwassergehalt von 2 Massenprozent von Piperidin und 2-Methylpiperidin abgezogen (Strom 8), das der Azeotropdestillationskolonne mit 18 theoretischen Böden zugeführt wird. Diese arbeitet bei Normaldruck. Die Sumpftemperatur beträgt 113 °C. Die Kopftemperatur beträgt 95 °C. Am dritten Boden von oben werden im Seltenabzug das Azeotrop Wasser/Piperidin und Spuren von 2-Methylpiperidin (Strom 9) abgezogen und mit dem Kopfabzugsstrom der Schwerslederabtrennung vereinigt. Der Sumpfabzugsstrom (Strom 11) der Azeotropdestillationskolonne wird der bei Normaldruck arbeitenden Reindestillationskolonne zugeführt. Am Kopf der Reindestillationskolonne fällt der Produktstrom an, dessen Hauptkomponente Piperidin ist (Strom 12). Am Sumpf wird ein Strom (Strom 13) abgetrennt, der hauptsächlich 2-Methylpiperidin enthält. Die Sumpftemperatur beträgt 123 °C. Die Kopftemperatur beträgt 109 °C. Das Verfahren wurde über einen Zeitraum von 40 Tagen ohne Feststoffbildung in der Extraktionskolonne und ohne Aufpegelung von Leichtsiedem durchgeführt.

0

*Angaben in kg/h         3         4         5         8         9         10         11         12           Strom*         1,138         0,000         1,136         0,000         1,136         0,000         1,136         0,000         <	<b>45</b> 50	40		35	30		25		20	15		0
1, 136 0,000 1,136 0,000 1,138 0,000					Ta Ta	selle						
i.         2         3         4         5         8         9         10         11           ir         1,136         0,000         1,136         0,000         1,136         0,000         0,054         0,050         0,004         0,000	*Angaben in kg/h									-	5	ç
r         1,138         0,000         1,136         0,000         0,054         0,050         0,000         0,0	Strom *	-	2	3	4	D.	8	6	9	=	2	2
1,136 0,000 1,139 0,000				2007	000	1 138	0.054	0.050	0,004	0,001	0,00	000'0
2,755 2,755 0,030 0,000	Wasser				200					000	0.000	0.000
2,507 0,000 2,507 0,003 2,505 2,608 0,105 0,008 2,492 0,000 0,104 0,000	202		2,755		000	000'0	20070		20,0	200		
2,507 0,000 0,104 0,104 0,000					0.03	2,505	2.608	0,105	600'0	2,482	2,480	20,0
0,104 0,000 0,104 0,104 0,000	Piperidin	706'7	200	20.0	3		0	000	טטט ט	0000	0.000	0.00
0,084 0,000 0,084 0,044 0,040 0,040 0,000 0,000 0,040	2.Mathyl-nentandlol	0.104	0000	9,10	0,104	DOD'O	חחת'ם	5		2		60.0
III 0,096 0,000 0,096 0,098 0,000 0,		700	0	O ORA	0.044	0.040	0,040	000	9	0,040	200,0	3
0,098 0,000 0,098 0,098 0,000 0,100 0,100 0,100 0,000	2-Methyi-piperidin	500	20.0	5		000	000	000	000	0000	0.00	0000
6,883 2,755 3,028 0,248 3,680 2,700 0,155 0,013 2,532	Distractedinglesentan	0.098	000.0	0,098	0,098	ດວດ'ດ	222	0,00	0,000	2		
	of Management	A AR3	2.755	3,028	0,248	3,680	2,700	0,155	0,013	2,532	2,483	0,049
	2822IIIIIII A	2012										

55

6

#### Patentansprüche

5

10

15

2Ô

30

45

50

- Verfahren zur Auftrennung eines aminhaltigen Gemischs, das ein oder mehrere Amine, Wasser, Leichtsieder und gegebenenfalls Schwersieder enthält, mit den Schritten (i) bis (v):
  - (i) gegebenenfalls destillative Abtrennung einer (ersten) Leichtslederfraktion von dem aminhaltigen Gemisch,
  - (ii) gegebenenfalls destillative Abtrennung einer (ersten) Schwerslederfraktion von dem aminhaltigen Gemisch,
  - (iii) Extraktion des aminhaltigen Gemischs mit Natronlauge unter Gewinnung einer wässrigen, Natronlauge enthaltenden ersten Phase und einer wässrig-organischen, Amin, (weltere) Leichtsieder und gegebenenfalls (weitere) Schwersieder enthaltenden zweiten Phase,
  - (iv) Destillation der wässrig-organischen zweiten Phase unter Gewinnung von im wesentlichen wasserfreiem Arnin als Sumpfabzug oder Seitenabzug im Abtriebsteil der Destillationskolonne, einem Amin/Wasser-Azeotrop als Seitenabzug im Verstärkungsteil der Kolonne und einer (weiteren) Leichtsiederfraktion als Kopfabzug, und Rückführung des Amin/Wasser-Azeotrops in den Extraktionsschritt (iii),
  - (v) gegebenenfalls weitere Aufreinigung oder Auftrennung des im wesentlichen wasserfreien Amins.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass Schritt (ii) durchgeführt wird.
- Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass in Schritt (iv) im wesentlichen wasserfreies Amin als Seitenabzug im Abtriebsteil der Kolonne gewonnen wird und weltere Schwersieder enthaltendes Amin als Sumpfabzug gewonnen wird und dieser Sumpfabzug in Schritt (ii) zurückgeführt wird.
  - Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dedurch gekennzeichnet, dess der Extraktionsschritt (iii) mehrstufig als Gegenstromextraktion in einer Extraktionskolonne mit 1 bis 25 theoretischen Trennstufen durchgeführt wird.
  - Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzelchnet, dass der Destillationsschritt (Iv) in einer Destillationskolonne mit 3 bis 80 Stufen bei einem Druck von 1 bis 40 bar und einer Temperatur von -20 bis 300
     C durchgeführt wird.
- 35 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass das aufzutrennende Gemisch das bei der Herstellung von Dirnethylpropylamin aus Dirnethylamin und Propionaldehyd in Gegenwart von Wasserstoff oder aus Dirnethylamin und Propanol erhaltene Produktgemisch ist.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass das aufzutrennende Gemisch das bei der Herstellung von Piperidin bzw. N-Methylpiperidin aus 1,5-Pentandiol und Ammoniak bzw. Methylamin erhaltene Produktgemisch ist.
  - Verlahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzelchnet, dass das aufzutrennende Gemisch das bei der Herstellung von Morpholin bzw. N-Methylmorpholin aus Diethylenglykol und Ammoniak bzw. Methylamin anfallende Produktgemisch ist.
    - Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass das aufzutrennende Gemisch das bei der Herstellung von Pyrollidin bzw. N-Methylpyrollidin aus 1,4-Butandiol und Ammoniak bzw. Methylamin erhaltene Produktgemisch ist.

## FIG.1

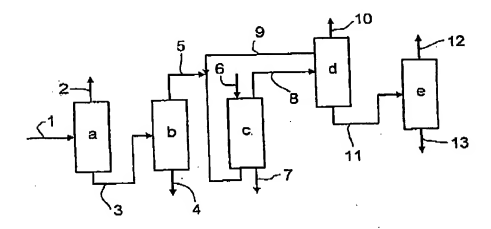
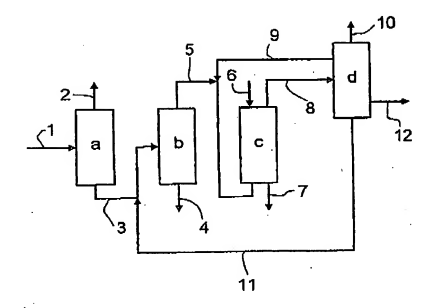


FIG.2





### EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

EP 02 02 4433

		DOKUMENTE	7	
(ategorie	Kennzeichnung des Dokun der maßgabliche	nenls mit Angobs, soweit erforderlich, n Teile	Betriffi Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CI.7)
D,X	EP 0 034 400 A (IC) 26. August 1981 (19 * Seite 3, Zeile 6 Ansprüche; Beispiel	PLC) 81-08-26) - Seite 3, Zeile 22;	1,4~9	C97C2D9/86 C97C211/08 C07D211/12
A	*das ganze Dokument		2,3	C07D207/04 C07D265/39
<b>A</b>	EP 0 881 211 A (BAS 2. Dezember 1998 (1 * Seite 3, Zeile 31	F AG) 998-12-02) Seite 4, Zeile 5 *	1-9	
D,A	DE 27 23 474 A (ICI 15. Dezember 1977 ( * Ansprüche; Beispi	1977-12-15)	1-9	·
D,A	DE 29 02 302 A (107 26. Juli 1979 (1979 * Ansprüche; Beispi	-07-26)	1-9	
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Im.CL7)
				C07C C07D
		•		
Dala	Rispende Recherchenbericht wu Richerterort	rde für alle Patentamaprüche erstelk Absohlutidatum der Represide		Profes
	MÜNCHEN	12. Februar 20	03 Öst	terle, C
X:van Y:van	NTEGORIE DER GENANNTEN DOKU besonderer Bedeutung zilein betrach besonderer Bedeutung in Verbridung von Verdriendlichung derselben Kates nologischer Hintergrund inschriftliche Ottenborung	E : Albarea Peten naok dem An mil einer D : III der Anmek orie L : Bus anderen		Theorien oder Grundsätze sich erst om oder nitieth worden fat okument

## ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 02 02 4433

In diesem Anhang sind die Milglieder der Patertiamilien der Im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder enteprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamte am Diese Angaben dienen nut zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

12-02-2003

Im Recherchenbe angelührtes Palenida		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentismilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0034480	A	26-08-1981	BR DE JP JP JP US	8100388 A 3174598 D1 0034400 A2 1608567 C 2034937 B 56127336 A 4407703 A	11-08-1981 19-06-1986 26-08-1981 28-06-1991 07-08-1990 06-10-1981 04-10-1983
EP 0881211	A	02-12-1998	DE US DE EP ES JP	19722700 A1 5910612 A 59800237 D1 0881211 A1 2150805 T3 11049733 A	03-12-1998 08-06-1999 21-09-2000 02-12-1998 01-12-2000 23-02-1999
DE 2723474	A	15~12-1977 	GB BE DE FR IT JP JP JP	1578026 A 854764 A1 2723474 A1 2352788 A1 1077188 B 1438742 C 52144607 A 61026535 B	29-10-1980 17-11-1977 15-12-1977 23-12-1977 04-05-1985 19-05-1988 02-12-1977 20-06-1986 01-05-1979
DE 2902302	, A	26-07-1979	BE DE ES FR GB IT JP NL	873606 A1 2902302 A1 477118 A1 2415093 A1 2612757 A ,B 1109775 B 54110174 A 7900547 A	19-07-1979 26-07-1979 16-10-1979 17-08-1979 01-08-1979 23-12-1985 29-08-1979 26-07-1979
					· .

Für nühere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europälschen Patentambs, Nr.12/82